1/1 ベー

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

07-331185

(43) Date of publication of application: 19.12.1995

(51)Int.CI.

CO9J 4/02

CO9J 4/02

(21)Application number: 06-145773

(71)Applicant:

DAIABONDO KOGYO KK

KYORITSU KAGAKU SANGYO KK

(22)Date of filing:

06.06.1994

(72)Inventor:

YOKOYAMA AKIYOSHI

NUNOGAMI HIDEJI SASAKI SHINGO

(54) TWO-PACK ACRYLIC REACTIVE ADHESIVE COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To provide a two-pack acrylic reactive adhesive composition markedly improved in reactivity and shortened in a curing time without detriment to various properties, such as adhesiveness and storage stability.

CONSTITUTION: This composition comprises pack A comprising at least either an acrylic monomer or a methacrylic monomer. at least either of its oligomer or its polymer and a peroxide and pack B comprising at least either an acrylic monomer or a methacrylic monomer, at least either its oligomer or its polymer and a cure accelerator, wherein 0.1-10wt %, based on the total weight of packs A and B, t-butylphenol resin as a cure accelerator aid is added to at least either pack A or pack B.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

11.12.2000

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

20.04.2004

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-331185

(43)公開日 平成7年(1995)12月19日

(51) Int.Cl.6

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

C 0 9 J 4/02 JBM

J B Q

審査請求 未請求 請求項の数1 FD (全 4 頁)

(21)出願番号

(22)出願日

特願平6-145773

平成6年(1994)6月6日

(71)出顧人 591158690

ダイアポンド工業株式会社

東京都台東区東上野3-15-5 (曽我ピ

(71)出顧人 000162434

協立化学産業株式会社

東京都千代田区内神田1-16-15

(72)発明者 横山 曉良

神奈川県愛甲郡愛川町中津4085 ダイアボ

ンド工業株式会社厚木工場内

(74)代理人 弁理士 大島 道男

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 二液性アクリル反応型接着剤組成物

(57)【要約】

【目的】二液性アクリル反応型接着剤の強度、貯蔵安定 性等の各種性能を損なうことなく、反応性を大幅に改善 して硬化時間の短縮化を可能とする二液性アクリル反応 型接着剤組成物を提供する。

【構成】A剤

- ① アクリルモノマー、メタクリルモノマーの1 種以上
- ② オリゴマー、重合体の1種以上
- ③ 過酸化物

B剤

- アクリルモノマー、メタクリルモノマーの1種以上
- ② オリゴマー、重合体の1種以上
- ③ 硬化促進剤

からなる二液性接着剤において、A剤、B剤の少なくと も一方に硬化促進助剤として t - ブチルフェノール樹脂 をA剤、B剤の総量に対して0.1~10重量%加え た。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 A剤

- ① アクリルモノマー、メタクリルモノマーの 1種以上
- ② オリゴマー、重合体の1種以上
- ③ 有機過酸化物

およびB剤

- ① アクリルモノマー、メタクリルモノマーの1種以上
- ② オリゴマー、重合体の1種以上
- ③ 硬化促進剤

からなる二液性反応型接着剤において、A剤、B剤の少 10 種以上とを含有する二液(A剤、B剤)からなるもので なくとも一方に硬化促進助剤としてtーブチルフェノー ル樹脂をA剤、B剤の総量に対して0.1~10重量% 加えたことを特徴とする二液性アクリル反応型接着剤組 成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、二液性アクリル反応型 接着剤組成物に関するものである。

[0002]

【従来の技術】二液性アクリル反応型接着剤の反応(硬 20 化)機構としては、有機過酸化物、例えば過安息香酸、 過酢酸などを分解してラジカルを発生させ、アクリルモ ノマーを重合させて硬化させるのが一般的であるが、と の硬化を促進させるために様々の硬化促進剤が使用され ている。一例を示せは、レドックス触媒系、アミンーア ルデヒド縮合物系、N-N'ージメチルアニリンなどの アニリン系、ナフテン酸コバルト等の金属石鹸、ジメチ ルトルイジン等のトルイジン系、チオウレア等のウレア 系、メルカプトベンゾイミダゾール等のチオアミド系、 鉄ーポリアミン錯体系、フタロシアニン鉄等のフタロシ 30 アニン化合物などの促進剤があげられる。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかし、これらの従来 の硬化促進剤では、近年、要求が高まる硬化時間の短縮 化に対して未だ充分に満足することができないため、接 着剤の反応性を一層向上せしめて硬化時間の短縮化の努 力が要望されている。本発明は二液性アクリル反応型接 着剤の強度、貯蔵安定性等の各種性能を損なうととな く、反応性を大幅に改善して硬化時間の短縮化を可能と する二液性アクリル反応型接着剤組成物を提供すること 40 を目的とするものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明の二液性アクリル 反応型接着剤組成物は、かかる目的を達成するものであ って、A剤

- アクリルモノマー、メタクリルモノマーの1種以上
- ② オリゴマー、重合体の 1 種以上
- ③ 有機過酸化物

およびB剤

- ② オリゴマー、重合体の1種以上
- ③ 硬化促進剤

からなる二液性接着剤において、A剤、B剤の少なくと も一方に硬化促進助剤として t - ブチルフェノール樹脂 2をA剤、B剤の総量に対して0.1~10重量%加え たととを特徴とするものである。

【0005】以下、本発明の構成を具体的に説明する。 本発明の接着剤組成物は、ともにアクリルモノマー、メ タクリルモノマーの1種以上とオリゴマー、重合体の1 あり、A剤には、さらに有機過酸化物を含有しており、 B剤には硬化促進剤を含有していて、さらに、少なくと も一方の液には硬化促進助剤を含有している。

【0006】A剤とB剤に含有させるアクリルモノマ ー、メタクリルモノマーとしては、アクリル酸、メタク リル酸、2ーヒドロキシエチルメタクリレート等のヒド ロキシアルキルメタクリレート、エチレングリコールジ メタクリレート等のモノ~ポリエチレングリコールジメ タクリレート、トリメチロールプロパントリアクリレー ト、グリシジルメタクリレート、メチルメタクリレート 等のC、~C、のアルキルメタクリレート、アクリロニ トリル・ブタジエン共重合体等のアクリル系共重合体等 をあげることができる。

【0007】また、A剤とB剤に含有させるオリゴマー としては、ウレタンアクリレート、エポキシアクリレー ト、ポリエステルアクリレート等があげられる。重合体 としては、ポリメタクリル酸エステル、ポリアクリル酸 エステル、ポリスチレン、ABS樹脂、ポリビニルクロ リド、各種合成ゴム、ポリエステル樹脂等または共重合 体があげられる。

【0008】A剤に含有させる過酸化物は重合開始剤で あり、該物質としては過酸化ベンゾイル、メチルエチル ケトンパーオキサイド、シクロヘキサノンパーオキサイ ド、クメンハイドロパーオキサイド、セーブチルハイド ロパーオキサイド、ジーセーブチルハイドロパーオキサ イド、ジクミルパーオキサイド、テトラメチルハイドロ パーオキサイドなどがあげられる。

【0009】B剤に含有させる硬化促進剤は、重合・硬 化を促進するものであって、レドックス触媒系、金属石 鹸、鉄フタロシアニン等のフタロシアニン化合物、鉄ー ポリアミン錯体等があげられ、特にフタロシアニン化合 物が好適である。

【0010】A剤とB剤の少なくとも一方に含有させる t ープチルフェノール樹脂は前述の硬化促進剤と併用す ることにより重合・硬化をさらに促進するものである。 との硬化促進助剤は、全接着剤に対する配合比率で0. 1~10重量%、好ましくは0.5~5重量%であっ て、0.1重量%未満の場合には促進硬化はほとんど認 められず、10重量%を超える場合には硬化時間は早く ◎ アクリルモノマー、メタクリルモノマーの1種以上 50 ならないばかりでなく、引っ張りせん断強度が低くな

る。

【0011】なお、本発明の接着剤には、必要に応じて他の添加剤も添加することも可能である。本発明のA剤とB剤は、二液を混合してから接着個所に塗布して使用してもよいが、必ずしもこれに限らず、接着個所にそれぞれ塗布した後、接合しても良好な接着が可能である。【0012】

【作用】本発明の二液性アクリル反応型接着剤組成物は、ともにアクリルモノマー、メタクリルモノマーの1種以上とオリゴマー、重合体の1種以上とを含有する二 10液(A剤、B剤)からなるものであり、A剤には、さらに有機過酸化物を含有しており、B剤には硬化促進剤を含有しているので、接着強度が大きく、酸を使用しなくても硬化するため、金属に対しての腐食がなく、貯蔵安定性が良く、常温で貯蔵できるなどの利点を有するほか、さらに、A剤、B剤の少なくとも一方の液には硬化促進助剤としてtーブチルフェノール樹脂0.1~10重量%を含有しているので、反応性が大幅に改善され、硬化・重合時間が大幅に短縮されることとなる。

[0013]

【実施例】次に、本発明を実施例によってさらに詳細に 説明する。

【0014】実施例1

メチルメタクリレート200重量部、2ーヒドロキシエチルメタクリレート600重量部、tーブチルフェノール樹脂10重量部、アクリロニトリル・ブタジエン共重合体150重量部、クメンハイドロバーオキサイド50重量部の配合組成を撹拌機付き溶解缶で均一溶液となるまで撹拌混合してA剤を作成し、メチルメタクリレート6300重量部、2ーヒドロキシエチルメタクリレート6300重量部、アクリロニトリル・ブタジエン共重合体150重量部、鉄フタロシアニン10重量部の配合組成によりA剤と同様にしてB剤を作成した。得られたA剤とB剤とを用いて接着試験を行った。接着試験としては、硬化時間および引っ張りせん断強度を下記の方法によって測定した。

【0015】接着試験

(1) 硬化時間

表面をトリクロルエチレンで脱脂した厚さ1.6 mm、幅25 mm、長さ100 mmの冷間圧延鋼板を用意した。この鋼板に 40 前記A液およびB液を等量ずつそれぞれ別々に塗布し、次いでこれらを接合し(接合長さ25mm)、接合部が手で引き剥がせなくなるまでの時間を測定し、硬化時間とした。

(2) 引っ張りせん断強度

前記と同様の鋼板を同様に接合し(接合長さ12.5mm)、 室温で3日放置した後、テンシロン引っ張り試験機(オリエンテック社製)を用いて引っ張り速度5 mm/minで引っ張りせん断強度を測定した。得られた結果は表1に示したように、引っ張り強度が優れているとともに 硬化 時間が非常に短いものであった。

[0016]

【表1】

	硬化時間 (min)	引っ張り強度 (Kg/cm ²)
実施例1	1 1	270
比較例 1.	7 0	260
実施例2	2 1	2 5 8
実施例3	11 -	260
実施例 4	1 2	2 4 3
実施例 5	1 5	2 2 9
比较例 2	7 0	255
比較例3	2 2	1 6 5

【0017】比較例1

tーブチルフェノール樹脂を用いない以外は実施例1と同様のA剤と、実施例1と同様のB剤を作成した。得られたA剤とB剤とを用いて接着試験を行った結果は表1に示したように、引っ張り強度は優れているが、硬化時間が著しく長いものであった。

【0018】実施例2

メチルメタクリレート200重量部、2ーヒドロキシエチルメタクリレート600重量部、tーブチルフェノール樹脂3重量部、アクリロニトリル・ブタジエン共重合体150重量部、クメンハイドロパーオキサイド60重量部の配合組成によりA剤を作成し、メチルメタクリレート240重量部、2ーヒドロキシエチルメタクリレート600重量部、アクリロニトリル・ブタジエン共重合体150重量部、鉄フタロシアニン10重量部の配合組成によりB剤を作成した。得られたA剤とB剤とを用いて接着試験を行った結果は表1に示したように、引っ張り強度が優れているとともに、硬化時間が非常に短いものであった。

【0019】実施例3

tーブチルフェノール樹脂3重量部を10重量部とする以外は実施例2と同様のA剤と、実施例2と同様のB剤を作成した。得られたA剤とB剤とを用いて接着試験を行った結果は表1に示したように、引っ張り強度が優れているとともに、硬化時間が非常に短いものであった。

【0020】実施例4

tーブチルフェノール樹脂3重量部を100重量部とする以外は実施例2と同様のA剤と、実施例2と同様のB剤を作成した。得られたA剤とB剤とを用いて接着試験を行った結果は表1に示したように、引っ張り強度が優れているとともに、硬化時間が非常に短いものであった。

【0021】実施例5.

っ張りせん断強度を測定した。得られた結果は表 l に示 t ーブチルフェノール樹脂 3 重量部を 2 0 0 重量部とす したように、引っ張り強度が優れているとともに、硬化 50 る以外は実施例 2 と同様の A 剤と、実施例 2 と同様の B 剤を作成した。得られたA剤とB剤とを用いて接着試験を行った結果は表1に示したように、引っ張り強度が優れているとともに、硬化時間が非常に短いものであった。

[0022]比較例2

tーブチルフェノール樹脂3重量部を0.1重量部とする以外は実施例2と同様のA剤と、実施例2と同様のB剤を作成した。得られたA剤とB剤とを用いて接着試験を行った結果は表1に示したように、引っ張り強度は優れているが、硬化時間が著しく長いものであった。【0023】比較例3

tーブチルフェノール樹脂3重量部を300重量部とす*

* る以外は実施例2と同様のA剤と、実施例2と同様のB 剤を作成した。得られたA剤とB剤とを用いて接着試験 を行った結果は表1に示したように、引っ張り強度が劣 るものであった。

[0024]

【発明の効果】以上の説明から明らかなように、本発明によれば、引っ張り強度等の接着剤としての性能を損なうことなく、硬化時間の大幅な短縮を可能にするものである。また、二液の混合を必要とせず、酸を使わなくても硬化するので、金属に対する腐食も無く、貯蔵安定性が良く、毒性が無く、価格も安価であるという経済性、作業性その他にも大きな利点を有するものである。

フロントページの続き

(72)発明者 布上 秀二

神奈川県愛甲郡愛川町中津4085 ダイアボンド工業株式会社厚木工場内

(72)発明者 佐佐木 新吾

神奈川県愛甲郡愛川町中津4085 ダイアボンド工業株式会社厚木工場内